# Method of blending polyolefins and polydiorganosiloxane gums and blends thereof

Publication number: JP50045033 (corresponding to JP52-36898B)

1975-04-22

Inventor: Applicant: Classification:

- international:

C08L23/02; C08L83/04; C08L23/00; C08L83/00; (IPC1-

7): C08L23/02; C08L3/00; C08L83/04

- european:

C08L23/02; C08L83/04

Application number: JP19740088642 19740801 Priority number(s): US19730385360 19730803 Also published as:

US3865897 (A1) GB1465132 (A) FR2245730 (A1)

DE2430949 (A1)

BE818455 (A)

Report a data error here

Abstract not available for JP50045033

Abstract of corresponding document: US3865897

Mechanically mixing 7 to 75 weight percent of a polydiorganosiloxane gum having 1.5 to 17 mol percent vinyl or allyl bearing siloxane units with 25 to 93 weight percent of a low density polyethylene, a high density polyethylene, polymethylpentene, polypropylene or a copolymer of tetrafluorethylene and ethylene at a shear rate greater than 10 sec <->1 for a period of time suitable to obtain a viscosity within 60 percent of the maximum viscosity obtainable at mixing conditions where the temperature is from 175 DEG to 300 DEG C. for low density polyethylene, from 200 DEG to 320 DEG C. for high density polyethylene, from 225 DEG to 300 DEG C. for polymethylpentene, from 215 DEG to 300 DEG C. for polypropylene and from 275 DEG to 350 DEG C. for the copolymer of tetrafluorethylene and ethylene produces a blend of lower modulus suitable for electrical insulation.

Data supplied from the esp@cenet database - Worldwide

# 即日本国特許庁

①特許出願公告

#### 許 公

昭52-36898

51 Int. Cl2.

72発

識別記号 **図日本分類** 

昭和52年(1977) 9月19日 庁内整理番号 44公告

2

C 08 L 83/04 C 08 L 23/02

25(1) D 81 25(1) C 111.8 6779 - 456358 - 48

発明の数 2

(全 12 頁)

1

「ロポリオレフインとポリジオルガノシロキサンゴ ムとのプレンド方法

2)特 願 昭49-88642

②出 願 昭49(1974)8月1日

開 昭50-45033 公

43昭50(1975)4月22日

優先権主張 図1973年8月3日30アメリカ

国 3 3 8 5 3 6 0

アメリカ合衆国ミシガン州サンフ オード・レークピユー・ドライブ

2 4 8 0

同 ジョン・カールトン・サーム アメリカ合衆国ミシガン州ミツド

ランド・クランプルツク2320

同 サラ・エレン・リンゼイ

アメリカ合衆国ミツドランド・フ アーンスワース4900

⑪出 願 人 ダウ・コーニング・コーポレーシ

アメリカ合衆国ミシガン州ミツド ランド

個代 理 人 弁理士 浅村皓 外3名

## **切特許請求の範囲**

1 ポリジオルガノシロキサンガム7乃至75重 量%及び低密度ポリエチレン、高密度ポリエチレ ン、ポリメチルペンテン、ポリプロピレン及びテ 30 ととから成り、上記ポリシオルガノシロキサンガ トラフルオロエチレン繰り返し単位とエチレン繰 り返し単位より成る共重合体から成る群から選ば れるポリオレフイン25乃至93重量%(但しポ リオレフインとポリジオルガノシロキサンガムの 合計重量は100重量%である。)から本質的に 35 ガノシロキサンガムは 0.0 20インチより大きい 成り、このポリジオルガノシロキサンガム及びポ リオレフィンの少なくとも幾分かが互いに結合し

グラフト共重合体を形成しており、還流キシレン 中に不溶である少なくとも50重量%の材料の合 計プレンドが存在しており、上記プレンドの成分 となる前の上記ポリジオルガノシロキサンガムは 5 トルエンに可溶であり、0.0 2 0 インチより大き いウイリアムス可塑性を有し、約2の有機基/硅 素原子の比(但し、その有機基はメチル、フエニ ル、ピニル及びアリルから選ばれ、ピニル又はア リル基を有しそして50%より多くない有機基が 明 者 ジェームズ・ロバート・ファレン 10 フェニルであるシロキサン単位 1.5 乃至 1 7 モル %を有する。)を有することを特徴とする加工可 能なプレンド物。

> 2 ポリジオルガノシロキサンガムと、低密度ポ リエチレン、高密度ポリエチレン、ポリメチルペ 15 ンテン、ポリプロピレン及びテトラフルオロエチ レン繰り返し単位とエチレン繰り返し単位より成 る共重合体から成る群から選ばれるポリオレフィ ンとを、混合条件で得られる最大粘度の60%内 の粘度を得るのに適した時間、10秒-1より大き 20 い剪断レート(shear rate)で、そして低密 度ポリエチレンについては170°乃至300℃、 高密度ポリエチレンについては200° 乃至320 ℃、ポリメチルペンテンについては225°乃至 300℃、ポリプロピレンについては215°乃 25 至300℃そしてテトラフルオロエチレン繰り返 し単位とエチレン繰り返し単位の共重合体につい ては275° 乃至350℃の各ポリオレフインに ついての温度範囲で、機械的に混合し、そしてそ の後安定に加工し得る均一なプレンドを回収する ムは、7乃至75重量%の量で存在しそして上記 ポリオレフィンは25乃至93重量%の量で存在 し(但しポリジオルガノシロキサンガムとの合計 重量は100重量%である。)、上記ポリジオル ウイリアムス可塑性を有するトルエン可溶性ゴム であり、約2の有機基/硅素原子の比(但しこの

有機基は、メチル、フエニル、ピニル及びアリル から選ばれ、ビニル又はアリル基を有しそして 50%より多くない有機基がフエニルであるシロ キサン単位 1.5 乃至 1 7 モル%を有する。)を有 することを特徴とするポリオレフインとポリジオ 5 ルガノシロキサンガムとのブレンドの製造方法。 発明の詳細な説明

本発明は、ポリオレフイン類とポリジオルガノ シロキサンガムとをプレンドする方法及びそのプ レント物に関する。

異なつた重合体類は、それらのいくつかは非常 に類似していても、非相溶性であることが判つて おり、そして異なつた重合体をプレンドするため の多くの方法及び技術が、有用な生成物を得ると とができるために、試みられてきている。プロツ 15 合体をアルケニルポリシロキサン及びビス (アル ク及びグラフト両共重合体が、新しいそして有用 な性質を得るために用いられてきている。 異なる 重合体のプレンドも同様に、多種の重合体を一緒 に有用な状態に保つ技術を適用することによつて 用いられてきている。ポリオレフィン類及びシリ 20 混合物を100℃乃至175℃で加硫する。良好 コーン類は、これらの材料を組合せる多くの方法 が知られているために、この点で軽視されてはい ない。

Lawson の米国特許第2,655,489号は、 溶媒中のポリエチレンとシリコーン油が98.9℃ 25 ために、シリコーン類とポリオレフイン類を組合 で加熱されエナメル及びラツカーの光沢を改良す るのに有用であるもろいゲルを生成することを教 えている。Safford の米国特許第2,888,419 号及び Precopio 等の米国特許第 2,888,424 号は、髙粘性塊状物又はガム状弾性固体であるボ 30 る英国特許第 1,2 9 4,9 8 6 号(1972年11 リエチレン、充塡剤及び有機ポリシロキサンが 135℃までの温度で緊密に混合され、より過敏 でないそして改良された老化特性をもつ押出性の よい組成物を与えることを教えている。これらは、 充塡剤がこれら2つの重合体についてのプレンド 35 れる生成物についてある有用な性質を得る方法を 助剤として作用し、これは結果として他のもので は得ることは困難である均一な生成物を与えるこ とを教えている。 Vostovich 等の米国特許第 2,9 3 0,0 8 3 号は、ゲル化又は架橋ポリエチレ ンの改良された加工性が、髙粘性塊状物乃至ガム 40 的は本発明の詳細に記述から明らかになるであろ 状弾性固体であるゲル化ポリエチレン及び有機ポ リシロキサン類をミル又はパンパリーミキサーで 104.4℃で4分間混合することによつて得られ ることを教えている。

Goberの米国特許第2,992,201号は、ア ルキル基を有する液状重合体状シリコーン油とポ リエチレンを150℃で15乃至20分間混練す ることによつてポリエチレンに非粘着及び非プロ ツキング特性を与えることができることを教えて いるo とのポリエチレン混合物は、次に154º 乃至187.8℃の温度で押出される。Hurd等の 米国特許第3,021,292号は、炭化水素ゴム及 ぴピニル - 含有オルガノポリシロキサンガムの均 10 一混合物が混練によつてつくられることを教えて いる。得られる混合物は、次に110乃至160 ℃で加熱することによつてゴム生成物にキュアす ることができる。 Safford の米国特許第 3,2 2 7,7 7 7 号は、エチレン - プロビレン共重 アルキル)パーオキシドと共に加硫することを教 えているo Safford は、エチレンとプロピレ ンの共重合体をアルケニルポリシロキサン及びパ ーオキシドと共に混練し、そしてその後得られる な耐熱性、電気特性は、エチレン - プロピレン共 重合体のキュアされた状態に依る。

上記の従来技術から、多種のシリコーン類があ る特定の結果を達成するのに用いられてきている せるすべての問題が解決されていると思われるか もしれない。しかし、従来技術に於いて言及され ている利点及び有用な性質にも拘わらず、シリコ ーンガムが混合特性に悪影響を有することを教え 月1日公告)に示される如く、シリコーンガムと ポリオレフイン類を組合せる問題は尚存在する。 との背景で、本発明は、あるポリオレフィンにつ いての混合の困難を克服し更にそれによつて得ら 発見した。

本発明の一つの目的は、あるポリオレフィン類 をポリジオルガノシロキサンガムとプレンドする 方法を提供することである。この目的及び他の目 50

本発明は、あるポリオレフィン類とポリジオル ガノシロキサンガムを、剪断下に各ポリオレフィ ンについて特定の温度で、混合条件で得られる最

大粘度の60%内の粘度を得るのに適した時間混 合することに関する。本発明は、同様に絶縁用に 有用な電気特性、ポリオレフインより低いモジユ ラス、低温で大きな柔軟性、改良された耐傷性及 に関する。

本発明は、ポリジオルガノシロキサンガムと、 低密度ポリエチレン、高密度ポリエチレン、ポリ メチルペンテン、ポリプロピレン、及びテトラフ ルオロエチレン繰り返し単位とエチレン繰り返し 10 市販されている製品に用いられる通常の添加剤を 単位から成る共重合体より成る群から選ばれるポ リオレフインとを、混合条件で得られる最大粘度 の60%内の粘度を得るのに適した時間、10秒~ より大きい剪断レート (shear rate)で、そ して低密度ポリエチレンについては175°乃至15 エチレンは、10重量%迄の酢酸ビニルが普涌低 300℃、高密度ポリエチレンについては200° 乃至320℃、ポリメチルペンテンについては 225° 乃至300℃、ポリプロピレンについて は2150 乃至300℃そしてテトラフルオロエ チレン繰り返し単位とエチレン繰り返し単位の共 20 一般名が用いられそして添加剤及び少量の他の共 重合体については275° 乃至350℃の各ポリ オレフィンについての温度範囲で、機械的に混合 し、そしてその後安定に加工し得る均一なプレン ドを回収することから成り、上記ポリジオルガノ シロキサンガムは7乃至75重量%の量で存在し 25 これらのガムは、本質的にジオルガノシロキサン そして上記ポリオレフインは25乃至93重量% の量で存在し(但しポリジオルガノシロキサンガ ムとの合計重量は100重量%である。)、上記 ポリシオルガノシロキサンガムは、0.020イン チより大きいウイリアムス可塑性を有するトルエ 30 ノシロキサンガム中にみられるがしかしとのガム ン可密なガムであり、約2の有機基ノ硅素原子の 比(但しこの有機基は、メチル、フエニル、ビニ ル及びアリルから選ばれ、ピニル又はアリル基を 有しそして50%より多くない有機基がフエニル であるシロキサン単位 1.5 乃至 1 7 モル%を有す 35 ジフエニルシロキサン単位、メチルビニルシロキ る。)を有するものである、ポリオレフインとポ リシオルガノシロキサンガムをプレンドする方法 に関する。

本発明に於ける使用に適したこのポリオレフィ で例えば成型製品、押出製品、フィルム、チュー プ、シート、引抜き製品及び類似のものの如き材 料を製造するのに有用なものである。この特定の ポリオレフイン類には、 0.9 1 乃至 0.9 4 の密度

を有するものとして本発明の目的のために規定さ れる低密度ポリエチレン、0.9 5 乃至 0.9 7 の密 度を有するものとして本発明の目的のために規定 される高密度ポリエチレン、ポリメチルペンテン、 び剝離性を有する、この方法から得られる組成物 5 ポリプロピレン及びテトラフルオロエチレンとエ チレンの共重合体が含まれる。これらのポリオレ フイン類は、工業的によく知られた材料でありそ して周知の方法によつて調製することができる。 これらのポリオレフィン類は、それらの一般名で 含むことができる。更に、これらの一般名は、こ の一般名で市販されているが、しかし同様に少量 の他の共重合されたビニル糸単量体を含有する如 きポリオレフイン類を含む。 例えば、低密度ポリ 密度ポリエチレンの一般名で市販されている低密 度ポリエチレン中に共重合される如く、少量の共 重合された酢酸ビニルを含むことができる。 かく して、本発明に適したポリオレフィン類は、この 重合されたビニル糸単量体を含むものである。

本発明に適したポリジオルガノシロキサンガム は、0.020インチより大きいウイリアムス可塑 性を有するトルエン可溶のガムの如きものである。 単位から成りそしてかくして約2の有機基/硅素 原子の比を有する。例えば、末端プロックに用い られるトリオルガノシロキサン単位、少量のモノ オルガノシロキサン、及びしばしばポリシオルガ が不溶性にならないように少量で存在するSiO。 単位の如き他のシロキサン単位が少量で存在して もよい。このガムの有機基は、例えばジメチルシ ロキサン単位、メチルフエニルシロキサン単位、 サン単位、メチルアリルシロキサン単位及びフェ ニルピニルシロキサン単位の如きジオルガノシロ キサン単位として存在するメチル、フエニル、ピ ニル及びアリルから選ばれる。存在する他のシロ ン類は、大気条件下で固体でありそして熱可塑性 40 キサン単位のいずれもがジオルガノシロキサン単 位と同じ有機単位を含有する。このポリジオルガ ノシロキサン分子は、好ましくはトリオルガノシ ロキサン単位又はヒドロキシル基で末端プロツク されているが、しかしこれらの高分子量分子上の

末端基の数は全ゴム組成物の些細な量を表わすた めに、他の末端プロツク基がその影響があまりな く本発明の精神を逸脱することなく存在すること ができる。

ガムは、ビニル又はアリル、好ましくピニルを含 有する1.5乃至17モル%ジオルガノシロキサン 単位を有する。上記限界外のビニル及びアリル含 量を含むポリジオルガノシロキサンガムは、劣つ たプレンドでありそして分離する傾向がある。有 機基の全数の50%より多くないものがフエニル であるべきである。

本発明の方法に於いては、ポリオレフインは シロキサンガムは7乃至75重量%の量で存在す ることができる。ポリジオルガノシロキサンガム とポリオレフィンの合計重量は、100重量%に 等しい。好ましくは、低密度ポリエチレンと混合 されたポリジオルガノシロキサンの量は、10乃 20 の最良の性質が得られる。 至15重量%であり、高密度ポリエチレンでは1 乃至50重量%、ポリメチルペンテンでは10万 至25重量%、ポリプロピレンでは10万至60 重量%そしてテトラフルオロエチレンとエチレン の共重合体では10万至20重量%である。

上記規定のポリオレフイン類とポリジオルガノ シロキサンガムの安定なプレンドは、ある特定の 条件下にそれらを機械的に混合することによつて つくることができる。「安定なプレンド」は、そ 分離しないか又は一方の材料が他方から浸み出さ ないこと、そしてそのプレンドが浸出又は分離な しに適度の温度範囲に亘つて用いられることを意 味する。

条件は、機械的混合が10秒-1より大きい剪断レ ートを有する如くである。 この剪断レートは、ポ リオレフィンとポリジオルガノシロキサンガムの 混合中に起る剪断作用があることを除いて、臨界 的ではない。混合が行なわれる温度は臨界的であ 40 以内になる最適時間をみつけるべきである。適し り、そして安定なプレンドを製造するのに適した 温度範囲は各ポリオレフインについて異なる。低 密度ポリエチレンは、微減的剪断下ポリジオルガ ノシロキサンガムと175° 乃至300℃、好ま

8

しくは180°乃至220℃の範囲の温度で混合 される。高密度ポリエチレンは、剪断下にポリジ オルガノシロキサンガムと2·00°乃至320℃、 好ましくは210°乃至240℃の範囲の温度で 本発明のためのこのポリジオルガノシロキサン 5 機械的に混合される。他のポリオレフイン類につ いての特定の温度範囲は、ポリメチルペンテンに ついて225°乃至300℃、好ましくは225° 乃至260℃、ポリプロピレンについて215° 乃至300℃、好ましくは225° 乃至250℃ た生成物を与え、例えばそれらは加工後でも劣つ 10 及びテトラフルオロエチレンとエチレンの共重合 体について275° 乃至350℃、好ましくは 290° 乃至325℃である。この規定されたポ リオレフイン類とポリジオルガノシロキサンガム をとの臨界範囲より低い温度で機械的に混合する 25乃至93重量%の量でそしてポリシオルガノ 15 ことは、安定カプレンドを与えずそしてグラフト も起らない。この臨界範囲を越える温度で機械的 に混合することは、着色及び物性の急激な悪化に よつて観察されるポリオレフィンの著しい劣化を 生じさせる。この好ましい温度範囲内でプレンド

ポリオレフインとポリジオルガノシロキサンガ ムの機械的混合は、剪断下にそして特定組合せに ついての適した温度で、混合条件で得られる最大 粘度の60%以内の粘度に違するのに必要な時間 25 続けられる。各々の場合、混合中の粘度は、初期 粘度を越えて増加しそして最大粘度を通過する。 との最大粘度は混合を停止する好ましい点である が、しかしこの最大の60%以内である粘度で混 合が停止されるプレンドが適した、安定でそして のプレンドが均一であり、大気条件で各々の層に 30 有用なプレンドである。最大粘度又はこの最大の 60%以内を達成するのに必要な時間は、各型の 混合設備、各大きさの混合機、各混合機の機構、 特定範囲内の温度及び各オレフィンによつて変る。 多くの組合せ及び混合設備について、最大粘度の これらの安定なプレンドをつくることができる 35 60%以内の粘度に達する時間はしばしば15乃 至60分である。しかし、作業者はその特定設備 及びポリオレフインとポリジオルガノシロキサン ガムの組合せで少なくとも一つの実験を行ないそ して加工中の粘度変化を観測し最大粘度の60% た粘度測定及び側定方法のいずれもが用いること ができる。ある粘度測定技術が一つの混合機につ いて他のものより適しているために、特定設備の デザインについて最良の粘度測定技術が用いられ

るべきである。唯一の要請は、粘度が混合条件で、 即ち剪断下及び温度で測定されることである。

本発明に適した混合機の特定の型は、それらが 剪断作用を与える限り臨界的ではない。

混合設備中の雰囲気中に幾分酸素が存在すると、5 55重量%より多いポリジオルガノシロキサンガ ムを含有する如きプレンドで最良の結果が得られ ることが判つた。例えば、この混合設備中の雰囲 気は、窒素又はある他の不活性気体であることが できるが、しかしガムが 5.5 重量%を越えるとき 10 は幾分かの酸素の存在が望ましい。との酸素は、 空気又は他の酸素掘からのものであることができ る。この雰囲気は、ポリオレフイン対ポリジオル ガノシロキサンガムのいずれの比についても全部 空気又はその同等であることができる。

テトラフルオロエチレンとエチレンの共重合体 が本発明のポリオレフインとして用いられるとき は、安定剤量の酸化マグネシウム又は同様の通常 の酸受容体が用いられるべきである。この酸化マ れるHFのいずれをも中和するためにテトラフル オロエチレン含有重合体の高温での加工特に通常 用いられる。

との方法のプレンドは、通常の製造技術によつ て容易に加工し得る安定な、均一プレンドである。25 そしてフイルムを生成することができる。 これらのプレンドは、相当するポリオレフィンよ り低いモジュラスと共に良好な電気的性質を有す る。かくして、これらは電力ケーブル用に適した 絶縁物である。更に、これらは低温で大きな柔軟 性を保持しそして製品(例えばケーブル)が土と 30 接触される用途に適している。このプレンドは、 ポリオレフィンと比較して改良された耐傷性及び 剝離性を有する。これらのプレンドは、ガス透過 性が要求されそして医療用の如くガス透過性が要 **求される用途に用いることができる。ガス透過性 35 ン単位及び4モル%メチルピニルシロキサン単位** は、組成変化によつて変えることができる。本発 明のプレンドが燃えるとき溶融材料のしたたり (ドリツプ)が起らず、一方例えばポリエチレン が燃えると、溶融材料が燃焼材料からドリツブす る。

プレンドは普通透明であるが、しかし劣つた光 透過性を有する。この光透過性は、ポリジオルガ ノシロキサン中にフエニルを用いポリオレフイン の屈折率に合せることによつて改良することがで

きる。例えば、メチルフエニルシロキサン単位の 量が低密度ポリエチレンでつくられたプレンドの ポリシオルガノシロキサンガム中50モル%より 大きいときは、光透過性はかなり改良される。

本発明のプレンドは、例えば有機過酸化物、紫 外線、ガンマー放射線又は硫黄を用いる如き通常 の方法によつて架橋することができる。この架橋 されたプレンドは、高温で架橋ポリエチレンより 抗張力を少ししか失わない傾向がある。

本発明のプレンドは、機械的混合中形成される グラフト共重合体を含有する。ポリオレフインと ポリジオルガノシロキサンの間のグラフト共重合 体の形成は、プレンドに安定性及び均一性を与え るようである。

好ましいプレンドは、25乃至93重量%ポリ 15 エチレン及び7乃至75重量%ポリシオルガノシ ロキサンガムを含有するものである。少なくとも いくらかのポリジオルガノシロキサンガム及びポ リエチレンは、互いに結合しグラフト共重合体を グネシウムは、HFの非常な腐蝕性の故に放出さ 20 形成する。これらのプレンドは、還流キシレン中 に不溶である少なくとも50重量%の材料を含有 する。これらのプレンドは高含量の不溶性材料を 含むけれども、これらは容易に加工できそして押! し出し、成型によつて製品を製造することができ

> 以下の実施例は説明のために示すものであり、 そして特許請求の範囲に記述された本発明を限定 するものと解釈されるべきではない。

### 実施例 1

0.9 2 8 / cdの密度を有しそして赤外分折によ つて測定された6.5 重量%の共重合された酢酸ビ ニルを含有する低密度ポリエチレン308と、ヒ ドロキシル末端基、約0.065のウイリアムス可 塑性を有し、そして96モル%ジメチルシロキサ を含有するトルエン可溶性ポリジオルガノシロキ サンゴム308を混合することによつてプレンド を調製した。このプレンドは、プラベンダープラ スチーコーダー (C.W. Brabender Inst-40 ruments、Inc.、の類標)中62 rpm で CAM型ヘッドを用いて180℃で20分間混合 することによつて調製した。上記の如くしてもう 一つのプレンドを調製したが、しかし混合後プレ ンドを110℃に冷却しそして0.69の2,5~

ジメチル-2,5-ジ(1-プチルパーオキシ) ヘキサンを加えそしてとの混合を 2 分間続けた。 0.3 2 ㎝厚シートを177℃で10分間プレスモ ールドしプレンドを架橋することによつて、試験 シートを調製した。ポリシオルガノシロキサンガ 5 度の組合せによつてコントロールした。最初、材 ムなしで上記方法を更に二回繰り返したが、こう して加工された一つのポリエチレンは上記プレン ドの場合と同様に架橋された。上記材料の性質は、 この試験片について測定されそして第1表に示す 如くてあつた。ヤングモシユラスはASTM-D 10 ときの結果を示す。実験ん9,10及び11は、 - 797の方法によつて測定したが、その値は Ka/cdで与えられる。ウイリアムス可塑性は、 4.2 g 試料についてASTM - D - 9 2 6 - 6 7 の方法に従つて室温で3分間測定した。密度は、 ASTM-D-792の方法に従つて測定した。 15 破断時抗張力及び伸びは、ASTM-D-638 の方法に従つて測定した。体積固有抵抗は、 ASTM - D - 257の方法に従つて測定した。 誘電率及び消散係数は、ASTM-D-150の 方法に従つて測定した。

混合温度を180℃の代りに185℃とし、ポ リジオルガノシロキサンガムが98モル%シメチ ルシロキサン単位及び2モル%メチルビニルシロ サンガムの使用量を第『表(性質はことに示す如 くであつた。)に示すごとくとしたことを除いて、 実施例1に記載した如くして二つのブレンドを調 製した。性質は、非架橋プレンドについて測定し

### 実施例 3

た。

実施例 2

混合条件を第Ⅱ表に示す如く変えたことを除い て、実施例1に記載した如くしてプレンドを調製 した。得られるプレンドを、還流キシレン中64 時間抽出することによつて、不溶性材料の重量% 35 物性を示す。第 VI 表は同様に一連の組成物につい を測定した。可溶性額分及び不溶性額分中両方の ポルシオルガノシロキサンの量を、硅素分折によ つて測定した。ローラーヘッドを用いた実験168 及び実験私9を除いて、プラベンダー プラスチ コーダーについてCAMヘッドを用いた。本実施 40 50重量%の低密度ポリエチレンと 50重量%の 例は、混合機の機構が変えられること、混合速度 が変えられること及び温度が限界内で変えること ができることを示す。第Ⅲ表に示す性質は、非架 橋プレンドについて測定した。

### 実施例 4

パンパリーミキサーを用い第Ⅳ表に示す条件で、 実施例1に記載した如きプレンドを調製した。ミ キサー中の温度は、蒸気加熱、冷却水及び混合速 料を蒸気及び迅速混合速度で加熱した。次に冷却 水及び低混合速度を用い温度を一定に保つた。実 験低8は、バンバリーミキサーからのプレンドを プラペンダープラスチ コーダー中で後混合した プレンドかプラベンダープラスチ コーダー中で つくられた場合の結果を示す。第Ⅳ表に示す結果 は、非架橋圧縮成型試料について測定した。

### 実施例 5

混合温度を180℃の代りに185℃にし、そ して低密度ポリエチレン対ポリジオルガノシロキ サンガムの重量比を第V表に示す如くしたことを 除いて、実施例1に記載した如くでそして調製さ れたプレンドを、0.0127㎝の厚さを有するフ 20 イルムに圧縮成型した。次に酸素、窒素及び炭素 ガスの気体についてのガス透過性をASTM-D - 1 4 3 4 - 6 6 (再承認 1 9 7 2 )の方法に従 つて測定した。このガス透過性は、第V表に示す 如くであつた。成型された低密度ポリエチレン、 キサン単位を含み、そしてポリジオルガノシロキ 25 実施例1の方法に従つてプラペンダープラスチコ ーダー中混合された低密度ポリエチレン、及び標 準市販シリコーンゴムについてのガス透過性を比 較のために測定し、そして第Ⅴ表に示す。

### 実施例 6

CAMヘッドのついたプラベンダープラスチコ 30 ーダー中、62 rpm で、185℃でそして20 分の混合でプレンドを調製した。実施例1 に記載 した如き低密度ポリエチレン及びポリジオルガノ シロキサンガムの量を変えた。第 VI 表は得られた て混合中観察された最大トルクを示す。m - gで 示されるこのトルクは、混合条件での粘度を測る 手段でありそしてダイヤルから読んだ。

最大粘度に達する時間の変化を更に示すために、 ポリジオルガノシロキサンガムのプレンドについ て、プラペンダープラスチコーダー中の最大トル クが180℃で約17分、200℃で約11分そ して220℃で約1分以内に違することを観察し

た。各々の場合、混合機速度は62 rpm であり そしてCAMヘッドを用いた。

### 実施例 7

メチルピニルシロキサン単位及びジメチルシロ 例6 に記載した如くしてプレンドを調製した。と れらのプレンドは、50重量%低密度ポリエチレ ン及び50重量%ポリジオルガノシロキサンガム を用いて調製した。得た物性は第70表に示す如く であつた。

### 実施例 8

プラペンダープラスチコーダー中25 rpm で CAMヘッド及び220℃の混合温度を用いて、 実施例1に規定した高密度ポリエチレンとポリジ 高密度ポリエチレンは、0.96の密度を有しそし てフイリツプス マーレツクスEHB6002高 密度ポリエチレンの名で入手したものである。各 プレンドに於いて用いたポリエチレン及びゴムの 量、混合時間、混合中種々の時間で観察されたト 20 ルク及び物性は、第四表に示す如くであつた。 実施例 9

ICIアメリカからTPX-RT-20メチル ペンテン重合体の名で購入したポリメチルペンテ サンゴムとのプレンドを、プラベンダープラスチ コーダー中50 rpm でCAMヘッド及び240 ℃の混合温度を用いて調製した。用いたポリメチ ルペンテン及びポリシオルガノシロキサンガムの 量は第18表に規定した如くであつた。物性は第1830実施例 13 表に示す如くであつた。

### 実施例 10

市販のポリプロピレン50重量%と、約0.065 のウイリアムス可塑性を有しそしてヒドロキシル 末端プロツクと共に98モル%シメチルシロキサ 35 したが結果は第N表にみられる通りであつた。実 ン単位及び2モル%メチルピニルシロキサン単位 を有するポリジオルガノシロキサンガム50重量 %とのプレンドを、プラベンダープラスチコーダ ー中30 rpm のCAMヘッドを用い240℃で 20分間混合することによつて調製した。 ポリプ 40 スラブを通して普通の形が読める程度に充分消費 ロピレンは、338.3 kg/cdの破断時抗張力、 1.7%の仲ぴ及ぴ4773Kg/cdのヤングモジュ

14

ラスを有した。得たプレンドは、7 4.5 kg/alの 降伏時抗張力と78.3 Kg/cnlの破断時抗張力、 88%の伸び、そして1048Kg/cdのヤングモ ジユラスを有した。上記方法は、ポリジオルガノ キサン単位のモル%を変えたことを除いて、実施 5 シロキサンガムが4モル%メチルビニルシロキサ ン単位又は10モル%メチルピニルシロキサン単 位いずれかによつて置き換えられても、同等のブ レンドを与えた。

### 実施例 11

10 CAMヘツドを有するプラベンダープラスチコ ーダー中で、 E.I.デユポンからテフツエル 200 として購入したテトラフルオロエチレン繰り返し 単位とエチレン繰り返し単位の共重合体508、 酸化マグネシウム5g、及び実施例1に規定され オルガノシロキサンガムのプレンドを調製した。 15 た如きポリオルガノシロキサンガム 5 8 のプレン ドを、40 rpm で、305℃で30分間混合す るととによつて調製した。容易に圧縮成型される 均一で、強く、安定なプレンドが得られた。

#### 実施例 12

実施例1に規定された高密度ポリエチレンとポ リジオルガノシロキサンのプレンドを、40rpm CAMヘッドでのプラペンダープラスチョーダー 中220℃で第 X 表に表示した如き各実験につい て各々40,45,46及び48分間で、窒素及 ンと第Ⅱ表に規定した如きポリジオルガノシロキ 25 び空気雰囲気両方用いて調製することによつて、 高ポリシオルガノシロキサンガム濃度で存在する 酸素を有する利点を示した。ポリエチレンとポリ シオルガノシロキサンガムの量及び得た物性は、 第X表に示す如くであつた。

第20表に規定された如き組成を有する50重量 %の低密度ポリエチレン及び50重量%のポリシ オルガノシロキサンガムのプレンドを、実施例1 に記載された如くして調製した。光透過性を測定 験船7のプレンドは、72.8 kg/cm²の破断時抗張 力、500%の伸び及び226Kg/afのヤングモ ジュラスを有した。 0.3 2 cmの厚さを有するプレ ンド、実験ん5,6及び7のスラブ(平板)は、 であつた。

16

第	1	表

	<b>質</b>	非架橋 	架橋プレンド	非架橋低密度	架橋低密度 ポリエチレン
ヤングモジュ	ラス、Kg/cnt	3 1 7.0	2 8 5.2	8 6 4.7	9 8 4.2
抗張力、	s / cml	9 2.4	1 0 1.9	1 5 7.5	2 0 3.9
伸 び、%		5 5 0	3 6 0	7 6 2	9 1 0
抗張力、15	0°C、Kg∕cnt	•••••	1 5.7	•••••	5.8
体積固有抵抗、	オーム・㎝	4.2 $1 \times 10^{15}$	$1.73 \times 10^{15}$	•••••	1.6 $7 \times 10^{16}$
誘電率、10 <sup>2</sup>	サイクル/秒	2.5 7	2.6 2	•••••	2.3 1
誘電率、105	サイクル/秒	2.5 6	2.8 3	•••••	2.2 8
消散係数、10	2サイクル/秒	0.0 0 1 9	0.0 0 1 7	•••••	0.0 0 0 5 9
消散係数、10	5サイクル/秒	0.0 0 1 3 9	0.0 0 2 0 9	•	0.0 0 1 8 4

#### 

プレンド中のゴム、重量%	抗張力、Kg/cnt	伸び、%	ヤングモジュラス(Kg / cril)
1 0	1 7 3.6	6 5 0	6 6 1.6
2 5	1 3 8.9	4 6 0	5 1 0.9

# 第 Ⅱ 表

実験16	混合温度 *C	混合速度 r pm·	抗張力、 Kg/cdl	不溶性材料 重量%	不溶性留分中の ポリジオルガノシ ロキサン 重量%	可溶性留分中の ポリジオルガノシ ロキサン 重量%
1**	1 5 0	6 2	8.4	2 1	1 0	5 5
2**	170	6 2	8.1	•••	•••	·
3	185	1 5	9 7.1	5 9	7 1	1 2
4	185	6 2	8 6.8	7 7	6 8	1 3
5	185	1 9 2	1 0 3.8	7 0	6 1	7
6	200	6 2	9 0.0	5 8	6 1	6
7	2 2 2	6 2	1 0 0.6	8 2	4 3	1 4
8	1 8 5	6 2	7 7.1	5 5	6 8	1 5
9	2 2 0	6 2	4 6.3	7 3	5 1	3 4

\*\* 比較のために示す。

18

第	[V	表

実験ん	混合温度、℃	混合時間、分,	抗張力、 Kg / cal	伸 び、 <u>%</u>	ヤングモジュラス Kg / cnl
1	1 8 0	5	3 0.1	8 2	2 2 9.9
2	180	1 0	4 6.2	287	2 1 7.2
3	2 0 4	1 0	5 4.1	3 0 0	3 5 1.5
4	180	1 5	4 6.4	250	2 9 2.4
5	193	1 5	5 9.8	3 3 0	3 0 2.3
6	2 0 4	2 0	7 1.7	3 4 0	2 6 7.1
7	180	3 0	5 2.0	2 3 0	2 8 8.2
8	2 0 4	2 0	7 9.3	3 0 0	2 6 7.1
9	185	1 0	6 2.7	2 9 5	2 5 9.1
1 0	1 8 5	2 0	9 2.4	5 5 0	3 1 7.1
1 1	1 8 5	3 0	8 6.8	5 3 5	2 8 3.3

### 第 V 表

材	料	ガ ス 透 過 性 (645.16 cml)			E、(c.c.)(ミル) (気圧)(24時間		ル) 閉)				
		酸	素	<u>.</u>	窒	索		炭	酸ガ	ス	<u>.</u>
成型されたポリエ	チレン	4	1	9	]	. 3	8		2	1	0
プラベンダー中混	合したポリエチレン	4	8	3	. 1	<b>4</b>	8		2	2	1
	チレンと25 <u>重</u> 量%ポリ サンゴムのプレンド	8	3 1	1	;	3 3	5		4.5	4	0
	チレンと 5 0 重量%ポリ サンゴムのプレンド	1 8	3 8	0	;	5 0	6		7.6	0	0
	チレンと75重量%ポリ サンゴムのプレンド	9 4	0 ا	0	3.0	7	0	2	9.0	0	0
シリコーン:	<b>1</b>	1 2 2 (	าก	0	5.5.0	าก	0	4.6	7.0	0	n

# 第 VI 表

ポリジオルガノシロ キサンゴム、重 <u>増</u> %	低密度ポリエチ レン、重量%	最大トルク、 <u>mー 8</u>	抗張力、 Kg/cml	伸び、%	ヤングモジュラス、 Kg:/cml
0	100	1995	1 9 8.9	9 0 0	9 7 0.1
1 0	9 0	•••••	1 7 5.0	7 1 5	8 1 5.5
1 5	. 85	1060	•••••	•••••	•••••
2 5	7 5	4 6 0	1 2 0.2	5 6 0	6 1 4.4
, 40	6 0	•••••	1 0 7.1	6 6 5	4 4 5.6

20

ポリシオルガノシロ キサンゴム、重量%	低密度ポリエチ レン、重量%	最大トルク、 m-g	抗張力、 Kg/cal	伸び、%	ヤングモジユラス、 Kg / call
4 5	5 5	•••••	9 1.7	5 2 2	3 5 4.5
5 0	5 0	3 5 0	9 2.4	5 5 0	3 1 7.1
5 5	4 5	•••••	8 6.1	5 6 0	2 9 8.2
6 0	4 0	*****	8 6.4	650	2 4 5.3
7 5	2 5	3 0 0	3 6.0	175	7 7.3

# 第 1/1 表

ポリジオルガノシロ	キサ	ンゴ	ムの組成

モル%(CH <sub>3</sub> ) <sub>2</sub> SiO	€ν%(CH <sub>3</sub> )(CH <sub>2</sub> =CH)SiO	抗張力、 Kg/cnl	伸 び、 <u>%</u>	ヤングモジュラス、 Kg/cml
9 9.8 6	0.1 4 ****	1.8 3	7.5	3 6.7 0
9 8	2.0	1 3.0 1	2 5	1 2 0.4 9
9 7.5	2.5	5 9.1 9	3 6 0	2 4 9.1 4
96	4.0	9 2.4 4	5 5 0	3 1 7.0 5
8 5	1 5	6 6.0 8	3 1 0	2 2 8.4 8

\*\*\* 比較のために示す

# 第 Ⅶ 表

高密度ポリエチ レン 重量% 	ポリジオルガ ノシロキサン ゴム、重量%	混合時間 <b>、</b> 分	トルク、 m-9	抗張力、 Kg / cml	伸び、%	ヤングモジュラス、 Kg/cml
100	0	1 5	•••••	2 5 6.5	5 5	4853
1 0 0	0	6 0	•••••	2 0 8.6	1 1 2 5	4 4 9 0
9 3	7	1 9	•••••	1 9 2.9	1168	4 6 0 3
9 0	1 0	3 0	•••••	1 9 8.1	1 3 0 0	4 3 9 7
9 0	1 0	6 0	•••••	2 2 7.8	5 2 5	4045
8 5	1 5	3 0	•••••	1 6 1.7	1 2 0 0	4 3 5 9
8 5	1 5	6 0	•••••	1 9 5.6	275	3 9 9 7
5 0	5 0	1 0	4 0 0	1 9.7	1 3	3 1 1
5 0	5 0	1 4	800	8 7.2	3 1 8	1806
5 0	5 0	2 5	1 2 0 0	1 2 7.0	6 3 7	1696
5 0	5 0	2 9	1 5 2 0	1 5 0.4	6 3 3	1 7 6 8
5 0	5 0	3 5	1720	1 5 4.7	581	1686
5 0	5 0	4 5	1 5 2 0	1 3 6.9	3 2 8	1 6 6 2

	21				22	
5 0	50	6 7	1 3 2 0	1 2 0.3	286	1 4 8 2
5 0	5 0	1 2 0	8 4 0	1 1 5.4	262	1760

# 第 以 表

	ペンテ サンゴム、		ガノシロキサンゴム サン単位のモル% 	降伏時 抗張力、 Kg/cm	破断時 抗張力、 Kg/call	伸び	ヤング モジュ ラス、 Kg / cdl
ポリメチ ルペンテ ン、重量%		(CH <sub>3</sub> ) <sub>2</sub> SiO	(CH <sub>3</sub> )(CH <sub>2</sub> =CH)SiO				
1 0 0	0	•••••	•••••	2 9 7.2	1 6 3.9	7 1	6839
9 0	1 0	9 б	4	1 7 9.3	1 4 0.6	6 5	3515
9 0	. 10	9 0	1. 0	•••••	1 8 7.1	2 1	3557
8 0	2 0	9 0	1 0		1 1 8.5	1 3	3647
8 0	2 0	. 8 0	2 0	1 2 9.4	1 0 9.7	2 6	3863
7 5	2 5	98	2	*****	1 2 6.5	4 4	2882

# 第 X 表

		窒	素 雰	囲気	空	気 雰	囲 気
高密度ポリ エチレン 重量%	ポリジオルガ ノシロキサン ゴム、重量%	抗張力、 Kg/cnl	伸び、 <u>%</u>	ヤングモジュ ラス、Kg/cml	抗張力、 Kg/cdl	伸び、 <u>%</u>	ヤングモジュ ラス、Kg/cd
7 5	2 5	1 9 1.6	600	2623	180.1	4 2 5	2 2 0 8
5 0	5 0	1 3 7.5	4 1 4	2 0 4 5	1 1 9.4	408	1828
4 0	60	5 1.9	1 7	972	9 6.9	2 3 6	1 0 0 6
2 5	7 5	2 9.1	6 9	2 3 5.4	7 3.8	4.15	2 8 7.4

# 第 XI 表

# ポリジオルガノシロキサン ゴム組成、モル%

実験派	(CH <sub>3</sub> ) <sub>2</sub> SiO	(CH <sub>3</sub> )(CH <sub>2</sub> =CH) SiO	(CH <sub>3</sub> )(C <sub>6</sub> H <sub>5</sub> ) SiO	光透過性、%
1	9 6	4	0	0. 3
2	5 8	8	3 4	0.5
3	4 7.6	6.4	4 6	2.9
4	3 8	1 2	5 0	8.5
5	3 6.1	7.9	5 6	3 6.0
6	3 2	9	5 9	3 0.5
7	3 3	5	6 2	3 6.2
8	**	<u>-</u>		4.4

\*\* 低密度ポリエチレン

59引用文献

特 公 昭39-3577